BT transplant rejection Print selected from 061227A507KMD.trn 27/12/2006 15:55 Page 1

```
ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2006 ACS on STN 2001:755588 CAPLUS <<LOGINID::20061227>>
          135:298817
          Adrenoceptor antagonists for the treatment of lower urinary tract diseases
Ţi
          Shimoyama, Mitsuru: Watanabe, Takeshi: Kodachi, Naonori
Yamanouchi Pharmaceutical Co., Ltd., Japan
          Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 7 pp.
          CODEN: JKXXAF
          Patent
          Japanese
FAN. CNT 1
                                                                                        APPLICATION NO.
                                                                                                                                      DATE
          PATENT NO.
                                                  KIND
                                                                DATE
                                                                                        JP 2001-30303
                                                                                                                                      20010207 <---
Ы
          JP 2001288115
                                                                20011016
                                                                                        GA 2002-2435989
WO 2002-JP968
                                                                                                                                      20020206
          CA 2435989
                                                                20020815
                                                                20020815
AU, AZ,
DK, DM,
IN, IS,
                                                                                                                                      20020206
          WO 2002062390
                                                    A1
                                                                                                 BG, BR,
EE, ES,
KR, KZ,
                                                                                 BA, BB, BG,
                        AE, AG,
CO, CR,
                                                 AM,
CZ,
ID,
MD,
SE,
YU,
LS,
GG,
                  ₩:
                                                                                 DZ,
KE,
MW,
SL,
                                         CÜ,
HU,
                                                         DE, DK,
IL, IN,
                                                                                         EC.
KG.
                                                                                                                 FI.
                                                                                                                         GB.
                                                                                                                                  GD, GE, GH,
                                 CR,
HR,
LV,
RU,
UZ,
GM,
DE,
BJ,
                                                                                                                         LK,
OM,
TT,
                                                                                                                 LC,
NZ,
TR,
KZ,
                                                                                                                                  LR, LS, LT,
                                                                                         MX.
TJ.
AZ.
SZ.
                          LÜ.
RO,
                                         MA,
SD,
VN,
                                                         MG,
SG,
ZA,
                                                                          MŇ,
SK,
ZW,
                                                                                                         NO.
TN,
                                                                                                                                  PH,
TZ,
                                                                                                                                         PL,
UA,
                                                                                                                                                  PT,
UG,
                                                                 MK,
Si,
                                                                                                 MZ,
                                                                                                 TM,
                                                                                                 BY,
                                                                                                                          MD.
                                                                                                                                  RU,
                          US.
                                                                 ZM.
                                                                                                         KG.
                                                                                                                                         TJ.
                                                                                                                                                  TM
                                                                                                TZ, UG,
IT, LU,
GW, ML,
                                                                                                                 ZM,
MC,
                                                                                                                                 AT, BE,
PT, SE,
SN, TD,
                                         KE,
DK,
CF,
                                                          W,
                                                                 MZ,
                                                                          SD,
                                                                                  SL,
                                                                                                          UG.
                                                                                                                          ZW,
                                                                                                                                                  CH,
                  RW: GH,
                                                         FI.
CI.
                                                                 FR,
CM,
                                                                                                                         NL,
NE,
                          CY,
                                                                          GB,
                                                                                  GR,
                                                                                                          LU,
                                                                                 GN, GQ, GW, ML, MF
EP 2002-711333
                                                                         ĜĂ,
                                                                                                                 MR.
                          BF.
                                                                20031105
                                                                                                                                      20020206
          EP 1358889
                                                    A1
                                                 DE. DK. ES. FR. GB. GR. IT. LI, LU, NL,
LY, FI, RO, MK, CY, AL, TR
A1 20040415 US 2003-470550
A 20010207
                                                                                                                                 SE, MC, PT,
                         AT,
                                 $1, LT, LV,
51 A1
          US 2004072851
                                                                                                                                      20030730
PRAI JP 2001-30303
                                                                20020206
          WO 2002-JP968
         WU ZUUZ-JP908 W ZUUZUZUG
This invention relates to the use of \alpha 1-receptor blockers for the
treatment of lower urinary tract disorders, which include instable
bladder, chronic prostatitis, chronic bladder infections, prostatic pain.
Hinman syndrome, Fowler syndrome, psychogenic urination disorders,
drug-induced urination disorders, or age-related urination disorders.
Claimed \alpha 1-receptor blockers include naftopidil, alfuzosin,
fiduxosin, upidosin, KMD 3213, SNAP-5089, AlO-8507L, SL-890591, RS-100329,
          and salts thereof.
```

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-288115 (P2001-288115A)

(43) 公開日 平成13年10月16日(2001.10.16)

(51) Int.Cl.7	識別配号	FΙ	テーマコート*(参考)
A 6 1 K 45/00 31/352 31/495 31/517	A.	31/495 31/517	
A61P 13/02	審查 請求 未請求	A61P 13/02 請求項の数3 OL 公開請求	(全7頁) 最終頁に続く
	神道 水 水	開水表の数3 ひ上 以間間水	(E I A) AGENTAGE
(21)出願番号	特膜2001-30303(P2001-30303)	(71) 出顧人 000006677 山之内製業株式	C会社
(22)出顧日	平成13年2月7日(2001.2.7)	(72) 発明者 下山 満	日本橋本町2丁目3番11号 直根3-17-1 山之内製薬
	,	(72) 発明者 渡辺 毅 東京都板橋区列 株式会社内	ѯ根3−17−1 山之内製薬
•		(72)発明者 古館 直典 東京都板橋区美 株式会社内	車根3−17−1 山之内製薬
		(74)代理人 100089200 弁理士 長井	省三 (外2名)

(54) 【発明の名称】 下部尿路症治療剤

(57)【要約】

(修正有)

【課題】 排尿障害の新たな分類である下部尿路症 の治療薬の提供。

【解決手段】 ナフトピジル、アルフゾシン、フイデュクソシン、ウピドシン、KMD-3213、SNAP-5089、AIO-8507L、SL-890591、RS-100329及びそれらの塩から選択される 1 受容体遮断薬を有効成分として含有する不安定膀胱、慢性前立腺炎、慢性膀胱炎、前立腺痛、Hinman症候群、ファウラー症候群、心因性排尿障害、薬剤性排尿障害、又は、加齢による排尿障害等の下部尿路症治療剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 _受容体遮断薬を有効成分として含有する下部尿路症治療剤。

【請求項2】 受容体遮断薬がナフトピジル、アルフゾシン、フィデュクソシン、ウピドシン、KMD-3213、SNAP-5089、AIO-8507L、SL-890591、RS-100329及びそれらの塩から選択される請求項1記載の下部尿路症治療剤。 【請求項3】不安定膀胱、慢性前立腺炎、慢性膀胱炎、前立腺痛、Hinman症候群、ファウラー症候群、心

因性排尿障害、薬剤性排尿障害、又は、加齢による排尿

障害の治療剤である請求項1記載の下部尿路症治療剤。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、医薬、とりわけ下部尿 路症治療剤に係るものである。

[0002]

【従来の技術】排尿機能は下部尿路と呼ばれる膀胱と尿道が関与しており、交感神経、副交感神経、体性神経 (陰部神経)の3種類の神経の支配を受けている(臨床 と研究,71(5):1180,1994年)。排尿障害の原因疾患は様々であるが、従来か 尿道の器質的閉塞 排尿支配 神経の異常に大別されていた(BRAIN NURSING, Vol. 15, No. 1, p94-93, 1999)。

[0003 尿道の器質的閉塞としては、前立腺肥大 をはじめ、尿道狭窄、尿道結石や腫瘍などが挙げられ る。器質的障害は、泌尿器科外科的手術で閉塞を取り除 くことで改善することができるが、薬剤による治療の方 が望ましい。前立腺肥大症に伴う排尿障害は、肥大した 前立腺の圧迫による尿道狭窄(機械的閉塞)と肥大した 前立腺における 受容体の増加に伴う前立腺平滑筋の 過剰収縮(機能的閉塞)の両方によって男性のみに排尿 障害が発生する(臨床科学,33(12):1542,1997年)。治 療薬としては、前立腺を縮小させることにより肥大した 腺腫による機械的閉塞の改善を図る抗アンドロゲン剤、 その他植物製剤、アミノ酸製剤、漢方薬が用いられてい たが、増加した前立腺の「受容体をブロックして尿道 内圧を低下させるタムスロシン等のαアドレナリン受容 体遮断薬が開発され、汎用されている。

【0004 排尿神経支配の異常による排尿障害とは、尿道の働きをコントロールする交感神経、膀胱の働きをコントロールする交感神経、膀胱の働きをコントロールする副交感神経等の不調によって男女共通に生じる排尿異常であり神経因性膀胱と総称される。神経因性膀胱をきたす主な疾患としては、脳血管障害・パーキンソン病・脳腫瘍などの脳障害、脊髄損傷・二分脊椎・後縦靱帯骨化症、HAM、脊髄繋留症候群などの脊髄障害、糖尿病・骨盤腔内手術・腰部脊柱管狭窄症などの末梢神経障害、その他多発性硬化症や脊髄小脳変性症が挙げられる(標準泌尿器科学,第5版,1998年発行)。治療薬としては膀胱の弛緩を図る目的で抗コリン薬、膀胱の収縮力を増強する目的でコリン作動薬、尿道

内圧を低下させる目的でα受容体遮断薬の使用が試みられている。

【0005】一方、最近、男性及び女性において下部尿 路の明らかな器質的障害或いは神経学的異常のいずれに 下部尿路症と呼んで も該当しない排尿障害 排尿支配神経の異常に次ぐ排尿障害の新たな 的閉塞 第三の分類が確立しつつある。原因疾患としては、排尿 困難症、膀胱頸部硬化症、膀胱頸部閉塞症、尿道症候 群、排尿筋一括約筋協調不全、不安定膀胱、慢性前立腺 炎、慢性膀胱炎、前立腺痛、Hinman症候群、ファ ウラー症候群、心因性排尿障害、薬剤性排尿障害、加齢 による排尿障害などが考えられ、女性の排尿障害も含ま れるが、十分な疾患メカニズムの解明はされておらず、 治療法も未だ確立していない。現在のところ、日本及び 欧米において下部尿路症の治療薬として臨床において有 効性が確認された医薬品はない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】この第三の排尿障害で ある下部尿路症の治療薬の開発が待望されている。

[0007]

【課題を解決する為の手段】このような状況下、本発明者は 「受容体遮断薬が第三の排尿障害である下部尿路症の治療に有効であることを見い出した。即ち、本発明は、「受容体遮断薬を有効成分として含有する下部尿路症治療剤に関する。」 受容体遮断薬は、尿道及び前立腺部の 「受容体遮断作用を有し、尿道内圧曲線の前立腺部圧を低下させて前立腺肥大症に伴う排尿障害を改善する薬剤として汎用されている。しかし、発症メカニズムの異なる下部尿路症に対する有効性を確認した報告はなかったところ、本発明者は 「受容体遮断薬が下部尿路症の治療に有効であることを臨床において初めて確認したものである。

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明を更に詳細に説明する。本発明において、下部尿路症とは下部尿路の機能的 閉塞に伴う排尿障害症状であって、下部尿路を支配する 神経の障害によるものと下部尿路の器質的障害によるものは含まない概念であり、男性、女性共に生ずる排尿障害である。図1に下部尿路症の排尿障害における分類上の位置づけを示して疾患概念を明示する。下部尿路症治療剤とは、下部尿路症を治療する薬剤、或いは、下部尿路症の症状を改善する薬剤である。

【0009】本発明の 愛容体遮断薬としては、プラゾシン、テラゾシン、ブナゾシン、ウラピジル、モキシシリト、ドキサゾシン、インドラミン、メタゾシン、ナフトピジル、アルフゾシン、フィデュクソシン、ウビドシン、KMD-3213、SNAP-5089、AIO-8507L、SL-890591、RS-100329及び、同類物、或いはこれらの塩である。本発明において好ましいのは、下部尿路に選択的に作用して心血管系への影響が少ない薬剤であり、即ち、 ...受容

体及び/又は 一受容体への親和性が高く、 一受容体 への親和性が低い薬剤である。本発明において特に好ま しいのは、ナフトピジル(DE2408804)、アルフゾシン (FR2421888) 、フィデュクソシン(W098/24791)、ウ ピドシン (WO93/17007) 、KMD-3213 (EP600675) 、AIO-8507L, SNAP-5089 (W094/10989) , SL-890591 (EP43574 9) 、RS-100329 (EP748800) 及び、同類物、或いはこれ ちの塩である。塩とは、無機及び有機の酸あるいは塩基 との製薬学的に許容しうる酸及び塩基付加塩であり、例 えば、塩酸、硫酸、リン酸等の無機酸との塩、フマル 酸、リンゴ酸、クエン酸、コハク酸等の有機酸との塩、 ナトリウム、カリウム等のアルカリ金属との塩、カルシ ウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属との塩等が挙 げられる。本発明の 受容体遮断薬は各々公知の方法 で製造できる他、上記カッコ内の公報記載の方法によっ ても製造することができる。

【0010】本発明の薬剤は、経口または非経口投与に適した有機又は無機の担体、賦形剤、その他の添加剤を用いて、常法に従って、経口固形製剤、経口液状製剤または注射剤として調製することができる。好ましいのは患者が自ら容易に服用でき且つ保存、持ち運びに便利な経口固形製剤であり、具体的には錠剤、散剤、顆粒剤、細粒剤、カプセル剤、丸剤等である。

【0011】このような固形製剤においては、活性物質 が、少なくとも一つの不活性な希釈剤、例えば乳糖、マ ンニトール、ブドウ糖、微結晶セルロース、デンプン、 ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシ ウムと混合される。組成物は常法に従って、不活性な希 釈剤以外の添加剤、例えばヒドロキシプロピルセルロー ス、ヒドロキシプロピルメチルセルロースのような結合 剤、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウ ム、ポリエチレングリコール、スターチ、タルクのよう な潤滑剤、繊維素グリコール酸カルシウムのような崩壊 剤、ラクトースのような安定化剤、グルタミン酸又はア スパラギン酸のような溶解補助剤、ツイーン80、トリ アセチンのような可塑剤、酸化チタン、三二酸化鉄のよ うな着色剤を含有していてもよい。錠剤又は丸剤は必要 によりショ糖、ゼラチン、寒天、ペクチン、ヒドロキシ プロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ースフタレートなどの糖衣又は胃溶性若しくは腸溶性物 質のフィルムで被膜してもよい。

【0012】本発明において最も好ましいのは持続放出型の徐放化製剤である。徐放化製剤は公知方法によって錠剤、顆粒剤、細粒剤、カプセル剤とすることができる。徐放化製剤はたとえば油脂類、ポリグリセリンの脂肪酸エステル、ヒドロキシプロピルセルロースなどを常法にしたがって錠剤、顆粒剤、細粒剤、カプセル剤をコーティングすることによって得られる。

【0013】特に、特開昭62-9号に開示された徐放 化製剤が好ましい。即ち、個々の単位製剤が、活性化合 物と単位中に重量比率で50%以上の単位形成物質の混 合物に溶出抑制剤を加え造粒して得られる粒状物を、カ プセルに充填してカプセル剤とするか或いは通常の方法 で錠剤としたものである。単位形成物質としては結晶セ ルロースが好適である。溶出抑制剤としては、水不溶性 高分子物質例えばアクリル酸系重合体、共重合体又はセ ルロース誘導体が用いられ、これらは水性懸濁液、水性 乳化剤、水含有有機溶媒溶液の形で用いるのが好適であ る。例えば、市販品としてオイドラギットL30D-5 5 (メタアクリル酸コポリマーLD)、オイドラギット E30D(アクリル酸エチル・メタクリル酸メチルコポ リマーエマルジョン)、アクアコートECD-30 (エ チルセルロース水性懸濁液)等があり、これらは溶出抑 制剤としてそのまま或いは必要に応じて水で希釈して使 用できる。

【0014】 、受容体遮断薬の投与量は、薬剤毎に、投与ルート、疾患の症状、投与対象の年齢、性別等を考慮して個々の場合に応じて適宜決定される。例えば、通常経口投与の場合成人1人当たり有効成分は、ナフトピジルで約25万至150mg/日、塩酸アルフゾシンで約1万至50mg/日、塩酸プラゾシンで約1万至12mg/日、塩酸テラゾシンで0.5万至4mg/日、ウラピジルで約30万至180mg/日であり、これを1日1~3回分服で食後に経口投与される。尚、本発明の薬剤は単独での投与において充分有効であるが、コリン作動薬、抗コリン薬、その他の中枢神経系薬と同時にまたは時間をおいて併用することができる。

[0015]

【発明の実施の形態】

【実施例】以下に実施例及び試験例に基づいて本発明を より詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例等に限 定されるものではない。

実施例1

塩酸タムスロシン5gと結晶セルロース470gとを充分混合し、これにオイドラギットL30D-55 8 3.3g(固形成分として25g)に水を加えて500gとしたものを加え、高速攪拌造粒機で造粒した。得られた粒子は球状であり、粒径は0.1~1.5mmであり、大部分は0.2~1.0mmであった。得られた粒子に、タルク及びステアリン酸マグネシウムを混合し、カプセルに充填してカプセル剤を得た(1カプセル中塩酸タムスロシン0.2mg含有)。

【0016】実施例2~6

実施例1と同様にして表1の処方により製造した粒子を カプセル剤にした。

【表1】

実施例 番号	塩酸タムスロシン (g)	結晶セルロース (g)	オイドラギットL. (g)	3 0 D - 5 5 (固形分)
2	5	445	166.6	50)
. 3	5	396	333.3 (1	00)
4	5	482.5	41.7	12, 5)
5	2.5	472.5	83.3 (25)
-6	1.25	473.75	83.3(25)

【0017】 実施例7

塩酸タムスロシン 5g、結晶セルロース 420g及 びステアリン酸マグネシウム 50gを充分混合し、これにオイドラギットし30D-55 83.3g(固形分として25g)に水を加えて500gとしたものを加えて、練合後遠心流動造粒機により造粒した。得られた粒子は球状であり、粒径は0.1~1.5mmであり、大部分は0.2~1.0mmであった。得られた粒子に

タルク及びステアリン酸マグネシウムを混合し、カプセルに充填してカプセル剤を得た。 (1カプセル中塩酸タムスロシン0.2mg含有)。

【0018】実施例8~10

実施例7と同様にして表2の処方により製造した粒子を カプセル剤に製造した。

【表2】

	塩酸 タムスロシン (g)	結晶 セルロース (g)	ステアリン酸 マグネシウム (g)	オイドラギット L30D-55 (g) (固形分)
.8	5	460	10	83.3 (25)
9	5	445	2.5	83.3(25)
10	2.5	462 5	10	83.3 (25)

【0019】実施例11

硬化ヒマシ油80gを溶融し、これに塩酸タムスロシン 10gと低置換度ヒドロキシピロピルセルロース30g とを分散させ、これをスプレーコンジーリングにより粉 粒化する。得られた粉粒物60gと結晶セルロース44 0gとを充分混合し、これに水500gを加え、遠心流 動造粒機で造粒した。得られた粒子に、タルク及びステ アリン酸マグネシウムを混合してカプセルに充填してカ プセル剤を得た。

【0020】実施例12 表3の処方により錠剤を製造した。

【表3】

ナフトピジル	25.	0 mg
ラクトース・1 H₂O	110.	0 mg
ポリビニルピロリドン	3.	0 m g
後結晶セルロース	15.	0 mg
高分散性SiOg	1.	5 mg
ポリー(O-カルボキシメチル)-澱粉、Na塩	4.	Omg
ステアリン酸マグネシウム	1.	5 mg
##	160.	0 mg

【0021】 実施例13

表4の処方により1日1回経口投与用硬ゼラチンカプセルに入った錠剤を製造した。

【表4】

錠剤No. 1	% (重量)
アルフゾシン塩酸塩	3. 3
微結晶セルロース	30. D
ジカルシウムホスフェート二水和物	42.7
水素化カスターオイル	18.0
ポリピニルピロリドン	5.0
ステアリン酸マグネシウム	1.0
錠剤No. 2	% (重量)
アルフソシン塩酸塩	3.3
ラクトース	69.4
微結晶セルロース	17.8
ポリピニルピロリドン	5.0
カルポキシメチルスターチナトリウム	4.0
ステアリン酸マグネシウム	0.5
錠剤No. 2のコーティング	
メタクリル酸コポリマー	75.7
ジアセチル化モノグリセリド	7.5
タルク	16.8

【0022】試験例1 下部尿路症患者に対する臨床試験(4週試験)

下部尿路症患者を対象にして、以下の条件で臨床試験を 行った。(参考:「排尿障害臨床試験ガイドライン」医 学図書出版の第一部前立腺肥大症の評価指標)

対象:下部尿路症、即ち、下部尿路に明らかな器質的あるいは神経学的異常を伴わない排尿障害と診断された患者4名(男性3名、女性1名)

治験薬剤と投与方法:塩酸タムスロシン0.2mgを含有するカプセル剤を1日1回1カプセルを朝食後に経口投与した。

試験期間:4週間(28日)

観察項目:以下の項目について、投与前・投与後に評価・測定した。

【0023】(1)自覚症状トータルスコア 以下の事項について患者に問診を行い、トータルスコア を得た。

残尿感

「排尿後に尿がまだ残っている感じがありますか?」 0:残尿感はない、1:残尿感はあまりない、2:とき どき残尿感がある、3:2回に1回ぐらい残尿感があ る、4:しばしば残尿感がある、5:いつも残尿感があ

2時間以内の排尿

「排尿後2時間以内にもう一度行かねばならないことがありますか?」

0:ない、1:あまりない、2:ときどきある、3:2回に1回ぐらいある、4:しばしばある、5:いつもあ

尿線の途絶

「排尿途中に尿が途切れることがありますか?」

0:途切れることはない、1:途切れることはあまりない、2:ときどき途切れることがある、3:2回に1回ぐらいは途切れる、4:しばしば途切れる、5:いつも途切れる

尿管切迫感

「排尿をがまんするのがつらいことがありますか?」 0:ない、1:あまりない、2:ときどきある、3:2 回に1回ぐらいある、4:しばしばある、5:いつもある

尿線の勢い

「尿の勢いが弱いことがありますか?」

0:残尿感はない、1:残尿感はあまりない、2:とき どき残尿感がある、3:2回に1回ぐらい残尿感があ る、4:しばしば残尿感がある、5:いつも残尿感があ

排尿時のいきみ

「排尿時にいきむ必要がありますか?」

0:いきみはない、1:いきむことはあまりない、2: ときどき息むことがある、3:2回に1回ぐらいはいき みが必要である、4:しばしばいきみが必要である、

5:いつもいきみが必要である

夜間排尿回数

「夜、床に就いてから朝起きるまでの間に何回排尿に起きましたか?」

0:0回、1:1回、2:2回、3:3回、4:4回、5:5回以上

【0024】試験前後の観察項目の結果を表5に示す。 【表5】

性別	年齢	自覚症状トータルスコア			自覚症状トータ	
L. i	(歳)	投与前	投与後	変化率(%)		
女性	5 4	15	11	-26.7		
男性	69	26	9	-65.4		
男性	62	25	13	-48.0		
男性	47	26	20	-23.1		
平均	58.0	23.0	13.3	-40.8		

*) 変化率(%) = 【(授与後の自覚症状ト・別なア) - (投与前の自覚症状ト・別なア) - (投与前の自覚症状ト・別なア)×100

【0025】(2) QOLインデックス

生活の質(QOL)の指標は、排尿障害に関する総合診断として「現在の排尿状態が今後続くとしたらどう感じますか?」と患者に問い、0:大変満足、1:満足、2:大体満足、3:満足、不満足のどちらでもない、4:不満気味、5:不満、6:大変不満のいずれかの評価を得た。

その結果、投与前の患者4名の平均値4.8に対して投 与後は平均値3.8であり、平均でQOLインデックス 1ポイントの改善が見られた。

【0026】以上の結果から、塩酸タムスロシンは下部 尿路症の患者の(1)自覚症状トータルスコア及び (2) QOLインデックスの改善を示し、下部尿路症の 治療剤として有効であることが確認された。

【0027】試験例2 下部尿路症患者に対する臨床試験(12週試験)

下部尿路症を対象にして、以下の条件で臨床試験を行った。

対象:下部尿路症患者、即ち、下部尿路に明らかな器質 的あるいは神経学的異常を伴わない排尿障害と診断され た患者18名(男性15名、女性3名、年齢57.2± 14.2歳)

治験薬剤と投与方法:4週迄は塩酸タムスロシン0.2 mgを含有するカプセル剤を1日1回1カプセルを朝食 後に経口投与した。4週時に下記の表6を参考にして4 週以降の用量を設定し、その用量を1日1回、朝食後に 経口投与した。

【表6】

副作用	4週時の自覚症状トータルスコア変化率	4週以降の用量
あり	不問	0. 2mg/E
721.	自覚症状トータルスコア変化率≤-25.0%	0. Amb/ H
1,00	自覚症状トータルスコア変化率≥-24.9%	0. 4mg/B

試験期間:12週間(84日)但し、男性8名は4週間

(28日) とする。

【0028】観察項目:

(1) 自覚症状トータルスコア

試験例1と同様に投与前後の以下

のトータルス

コアを得た。

残尿感 2時間以内

2時間以内の排尿 尿線の途絶 尿意

切迫感 尿線の勢い 排尿時のいきみ 夜間排尿

回数

(2) QOLインデックス

生活の質(QOL)の指標は、排尿障害に関する総合診断として「現在の排尿状態が今後続くとしたらどう感じますか?」と患者に問い、0:大変満足、1:満足、2:大体満足、3:満足、不満足のどらでもない、4:不満気味、5:不満、6:大変不満のいずれかの

(3)機能検査

評価を得た。

1 最大尿流率 平均尿流率

【0029】試験後の観察項目の変化を表7に示す。

【表7】

観察項目		4週投与後	12週投与後
自覚症状トータルスコア変化率	男性	-43.0±26.5%	-47.7±35.6%
		(n=15)	(n=7)
	女性	-30.5±16.9%	-37.4±26.8%
		(n=3)	(n=3)
	全症例	-40.9±25,2%	-44.6±32.1%
		(n=18)	(n=10)
QOLインデックス変化量	男性	-1.6±1.8	-2.9±1.9
		(n=15)	(n=7)
	女性	-1.3 ± 1.2	-3.0 ± 1.7
		(n=3)	(n=3)
	全症例	-1.6 ± 1.7	-2.9±1.7
		(n=18)	(n=10)
最大尿流率変化量	男性	+2.9±7.4m]/s	+7.8±4.3m1/s
		(n=15)	(<u>n</u> =?)
	女性	+3.8±1.9ml/s	+6.2±5.0ml/s
		(n=3)	(n=3)
	全症例	$+3.1\pm6.7m1/3$	+7.3±4.6ml/s
		(n=18)	(n=10)
平均尿旋率变化量	男性	+1.9±3.6m1/s	+4.6±2.2ml/s
		(n=15)	(n=7)
	女性	+2.2±1.8ml/s	+2.1±2.8ml/s
		(n=3)	(n=3)
v.	全症例	+2,0±3,3m1/s	+3.8±2.5m1/s
		(n=18)	(n=10)

【0030】以上の結果から、塩酸タムスロシンは下部 尿路症の患者の(1)自覚症状トータルスコア、(2) QOLインデックス及び(3)機能検査の改善を示し、 下部尿路症の治療剤として有効であることが確認され た。

[0031]

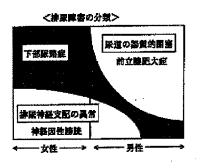
【発明の効果】本発明によれば、臨床において有効な優れた下部尿路症治療剤を提供できる。

[0032]

【図面の簡単な説明】

【図1】下部尿路症の疾患概念の模式図を示す。

[図1]



フロントページの続き

A 6 1 P 43/00

(51) Int. C. ~

識別記号 111 FΙ

A 6 1 P 43/00

テーマコート (参考

111